#### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



## 

## (43) 国際公開日 2003 年7月3日 (03.07.2003)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 03/053927 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 209/48,

211/26, 231/12, 233/70, 233/84, 239/26, 239/42, 261/08, 263/32, 277/40, 277/56, 295/12, 295/14, 307/91, 313/18, A61K 31/496, 31/517, A61P 3/04, 25/22, 25/24, 43/00

(21) 国際出願番号: PCT/JP02/13317

(22) 国際出願日: 2002年12月19日(19.12.2002)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願 2001-389419

2001年12月21日(21.12.2001) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 大正製薬株式会社 (TAISHO PHARMACEUTICAL CO.,LTD.) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都 豊島区 高田 3 丁目 2 4 番 1 号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 中里 篤郎 (NAKAZATO,Atsuro) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都 豊島 区高田3丁目24番1号大正製薬株式会社内 Tokyo (JP). 石井孝明 (ISHII,Takaaki) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都 豊島区高田3丁目24番1号大正製薬株式会社内 Tokyo (JP). 野沢大 (NOZAWA,Dai) [JP/JP]; 〒170-8633 東京都 豊島区高田3丁目24番1号大正製薬株式会社内 Tokyo (JP).

/続葉有/

(54) Title: PIPERAZINE DERIVATIVE

(54) 発明の名称: ピペラジン誘導体

$$R^{1}-N A - Ar^{1}$$

$$N-(CH_{2})_{n}-Y$$
(1)

(57) Abstract: A piperazine derivative represented by the formula (1) [wherein n is an integer of 1 to 8;  $R^1$  represents hydrogen or  $C_{1-10}$  alkyl; A represents CH or nitrogen;  $Ar^1$  represents phenyl or substituted phenyl; and Y represents a group represented by the formula  $Y^1-Y^2-Ar^2$  or  $Y^3-Y^4(Ar^5)-Ar^6$ ] or a pharmaceutically acceptable salt of the derivative. The novel piperazine derivative has MC4 receptor antagonistic activity.

(57) 要約:

式

$$R^{1}-N A - Ar^{1}$$

$$N-(CH_{2})_{n}-Y$$

$$(1)$$

(式中、nは1~8の整数を示し、 $R^1$ は水素原子又は $C_{1-10}$ アルキル基を示し、AはCH又は窒素原子を示し、Ar $^1$ はフェニル基又は置換フェニル基を示し、Yは式 $Y^1-Y^2-A$ r $^2$ 又は式 $Y^3-Y^4$ (Ar $^5$ )-Ar $^6$ で表される基である。)で表されるピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

MC4受容体アンタゴニスト作用を有する新規ピペラジン誘導体を提供する。

- (74) 代理人: 北川 富造 (KITAGAWA, Tomizo); 〒170-8633 東京都 豊島区 高田 3 丁目 2 4 番 1 号 大正製薬株式 会社 知的財産部 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

#### — 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

#### 明 細 書

#### ピペラジン誘導体

### 技術分野

本発明は、MC4受容体アンタゴニストを有効成分とする不安神経症又はうつ 症治療薬、及びMC4受容体アンタゴニスト作用を有する新規ピペラジン誘導体 に関する。

#### 背景技術

最近の病態生理学の進歩により、不安神経症及びうつ病の発症機序としてストレスが深く関与していることが示唆されている。ストレスにより引き起こされる脳内反応としては、視床下部一下垂体一副腎系の機能異常を代表とする神経内分泌系の機能異常が知られている。このような背景から、最近、視床下部に存在し、神経内分泌系に影響を与える神経ペプチドがうつ・不安の発症原因として注目されている。

このような神経ペプチドとして、コルチコトロピン・リリーシング・ファクター (CRF)、プロオピオメラノコルチン (POMC) 等が挙げられる。POMCから生成されるメラノコルチン類 [副腎皮質刺激ホルモン (ACTH)、メラニン細胞刺激ホルモン (MSH)] は視床下部における主要な神経ペプチドであるが、メラノコルチン受容体に作用する物質についてのストレス反応及びうつ・不安症への関与は報告されていない。

メラノコルチン受容体はMC1~MC5まで5つのサイブタイプに分類される。 これらのサブタイプの中でメラノコルチン受容体サブタイプMC4に関して、ペ プチド性の選択的アゴニスト及びアンタゴニストが報告されているものの、非ペ プチド性のアゴニスト及びアンタゴニストに関しては全く報告されていない。

本発明の目的は、メラノコルチン受容体のサブタイプMC4に対しアンタゴニスト作用を有する新規な化合物を提供することにある。

#### 発明の開示

本発明者らはメラノコルチン受容体サブタイプと不安・うつ症との関係及びストレス反応との関連、及び新規ピペラジン誘導体について鋭意検討した結果、ある種のピペラジン誘導体が優れたMC4受容体アンタゴニスト作用を有することを見出し本発明を完成させた。

以下、本発明を説明する。

本発明は、式[1]

$$R^1-N$$

$$A$$

$$-N$$

$$N-(CH_2)_{\overline{n}}Y$$
[1]

 ${$  {式中、n は  $1\sim 8$  の整数を示し、 $R^1$  は水素原子又は $C_{1-10}$  アルキル基を示し、A は C H 又は窒素原子を示し、A  $r^1$  はフェニル基、又は $C_{1-10}$  アルキル基、 $C_{1-10}$  アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$  アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の  $1\sim 3$  個で置換されたフェニル基を示し、

## Yは式Y<sup>1</sup>-Y<sup>2</sup>-Ar<sup>2</sup>

[式中、Y¹-Y²は単結合、酸素原子、C(=O)、CH=CH、C(=O)-N(R²) 又はN(R²)-C(=O)(式中、R²は水素原子又は $C_{1-10}$ アルキル基を示す。)を示し、Ar²はフタルイミド-1-イル基、ジベンゾフラニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{2-9}$ オキサシクロアルキル基、 $C_{2-9}$ ラクタム-1-イル基、1H-キナゾリン-2、4-ジオン-1-イル基、又は下記式

$$-\sqrt{\bigcup_{i=1}^{D} E} X^{1}$$

$$-|G|$$

$$Ar^{3}$$

〔式中、D、E及びGは同一又は相異なってCH又は窒素原子を示し、X<sup>1</sup>は水

素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、水酸基、アミノ基、カルバモイル基、 $C_{1-5}$ アルキルチオ基又はフェニル基を示し、A  $r^3$  はフェニル基、ナフチル基、フェノキシ基、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキン基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-5}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基、ナフチル基若しくはフェノキシ基、又は下記式

(式中、L、M及びPは同一又は相異なってCH、NH、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を示し、 $X^2$ は水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、水酸基、アミノ基、カルバモイル基、 $C_{1-5}$ アルキルチオ基又はフェニル基を示す。)で表される基を示す。〕で表される基又は下記式

$$\frac{1-J}{Ar^4}X^1$$

(式中、I、J及びKは同一又は相異なってCH、NH、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を示し、 $X^1$ は前記と同意義であり、A r  $^4$ はフェニル基又は $C_{1-10}$  アルキル基、 $C_{1-10}$  アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-5}$  アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の  $1\sim3$  個で置換されたフェニル基を示す。)で表される基を示す。]で表される基又は下記式

$$Ar^5$$

$$Ar^6$$

[式中、 $Y^3-Y^4$ は $CH_2-C(R^a)$  [式中、 $R^a$ は水素原子、式 $CO_2R^b$ 又は式 $CON(R^b)R^c$  (式中、 $R^b$ 及び $R^c$ は同一又は相異なって水素原子又は $C_{1-10}$ アルキル基を示す。)で表される基を示す。〕、CH=C又はC(=O)-CHを示し、 $Ar^5$ 及び $Ar^6$ は同一又は相異なってフェニル基、「 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-5}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基、又は隣接の炭素原子と一緒になって下記式

$$(R^d)_o$$
  $(R^e)_p$ 

(式中、 $R^d$ 及び $R^e$ は、それぞれ水素原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-5}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基を示す。)で表される基を形成する基を示し、 $R^e$ は前記と同意義であり、 $R^e$ なが、 $R^e$ ながある。)で表される場である。)で表されるピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩である。また、本発明のピペラジン誘導体には立体異性体及び光学異性体が存在するが、本発明はそれらも包含する。

本発明において、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、

シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の1~3個で置換されたフェニル基とは、例えば、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、2-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、4-プロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、3-メトキシフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロピルフェニル基、4-オープロポーツルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2-クロロフェニル基、3-グロモフェニル基、4-クロロフェニル基、2-グロモフェニル基、3-ブロモフェニル基、4-アミノフェニル基、4-ジメチルアミノフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、4-トリフルオロメトトシフェニル基、4-カルバモイルフェニル基及び4-ビフェニル基などである。

1~3個のハロゲン原子で置換されたフェニル基とは、例えば2-フルオロフェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフェニル基、2,4-ジフルオロフェニル基、3,5-ジフルオロフェニル基、2,4,6-トリフルオロフェニル基、2-クロロフェニル基、3-クロロフェニル基、1-クロロフェニル基、4-クロロフェニル基、2-ブロモフェニル基、3-ブロモフェニル基、4-ブロモフェニル基などである。

 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基とは、例えば、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、2-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、2-プロピルフェニル基、3-プロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、3-プロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、3-プロピルフェニル基、3-

6

PCT/JP02/13317

**WO** 03/053927

ニル基、4ーメトキシフェニル基、4ーエトキシフェニル基、4ーイソプロポキシフェニル基、2ーフルオロフェニル基、3ーフルオロフェニル基、4ーフルオロフェニル基、3,4ージフルオロフェニル基、3,5ージフルオロフェニル基、2ークロロフェニル基、3ークロロフェニル基、4ークロロフェニル基、2ーブロモフェニル基、3ーブロモフェニル基、4ーブロモフェニル基、4ーニトロフェニル基、4ーアミノフェニル基、4ージメチルアミノフェニル基、4ートリフルオロメトキシフェニル基、4ーシアノフェニル基、4ーカルバモイルフェニル基及び4ービフェニル基などである。

 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基及びカルバモイル基から任意に選択された基の1~3個で置換されたフェニル基とは、例えば、2-メチルフェニル基、3-メチルフェニル基、4-メチルフェニル基、2-エチルフェニル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エープロピルフェニル基、4-エール基、4-エール基、4-エール基、4-エール基、4-エール基、4-エール基、4-エール基、4-アエニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロフェニル基、4-アルオロスニール基、4-アルオロスニール基及び4-カルバモイルフェニル基などである。

 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の $1\sim3$  個で置換されたナフチル基とは、例えば、2-メチルナフタレン-1-イル基、3-メチルナフタレン-1-イル基、2-エチルナフタレン-1

ーイル基、3ーエチルナフタレンー1ーイル基、4ーエチルナフタレンー1ーイ ル基、2-プロピルナフタレン-1-イル基、3-プロピルナフタレン-1-イ ル基、4-プロピルナフタレン-1-イル基、2-メトキシナフタレン-1-イ ル基、3-メトキシナフタレン-1-イル基、4-メトキシナフタレン-1-イ ル基、6-メトキシナフタレン-1-イル基4-エトキシナフタレン-1-イル 基、4ーイソプロポキシナフタレンー1ーイル基、4ーベンジルオキシナフタレ ンー1-イル基、4-ヒドロキシナフタレンー1-イル基、2-フルオロナフタ レンー1ーイル基、3ーフルオロナフタレンー1ーイル基、4ーフルオロナフタ レンー1-イル基、2-クロロナフタレンー1-イル基、3-クロロナフタレン -1-イル基、4-クロロナフタレン-1-イル基、2-ブロモナフタレン-1 -イル基、3-ブロモナフタレン-1-イル基、4-ブロモナフタレン-1-イ ル基、4-二トロナフタレン-1-イル基、4-アミノナフタレン-1-イル基、 4-ジメチルアミノナフタレン-1-イル基、4-トリフルオロメチルナフタレ ンー1ーイル基、4ートリフルオロメトキシナフタレンー1ーイル基、4ーシア ノナフタレンー1ーイル基、4ーカルバモイルナフタレンー1ーイル基、及び4 -フェニルナフタレン-1-イル基等である。

 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ又は二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の $1\sim3$  個で置換されたフェノキシ基とは、例えば、2-メチルフェノキシ基、3-メチルフェノキシ基、4-メチルフェノキシ基、2-エチルフェノキシ基、3-エチルフェノキシ基、4-エチルフェノキシ基、2-プロピルフェノキシ基、3-メトキシフェノキシ基、4-エープロピルフェノキシ基、2-メトキシフェノキシ基、3-メトキシフェノキシ基、4-イソプロポキシフェノキシ基、4-イソプロポキシフェノキシ基、4-イソプロポキシフェノキシ基、4-イソプロポキシフェノキシ基、4-イソプロポキシフェノキシ基、4-イソプロポトシフェノキシ基、4-イソプロポトシフェノキシ基、4-イソプロポトシフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、4-フルオロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-クロロフェノキシ基、4-

ノキシ基、4-ニトロフェノキシ基、4-アミノフェノキシ基、4-ジメチルア ミノフェノキシ基、4-トリフルオロメチルフェノキシ基、4-トリフルオロメ トキシフェノキシ基、4-シアノフェノキシ基、4-カルバモイルフェノキシ基 及び4-フェニルフェノキシ基などである。

 $C_{1-4}$ アルキル基又は $C_{1-10}$ アルキル基とは、直鎖状又は分岐鎖状のアルキル基を示し、 $C_{1-4}$ のものとしては例えばメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、イソブチル基、t ーブチル基などであり、 $C_{4-10}$ のものとしては例えばペンチル基、イソペンチル基、1 ーエチルプロピル基、ヘキシル基、イソペキシル基、1 ーエチルブチル基、イソペプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基などである。

 $C_{1-10}$ アルコキシ基とは直鎖状又は分岐鎖状のアルコキシ基を示し、例えばメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプレオキシ基、ベンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基、ヘプチルオキシ基、オクチルオキシ基、ノニルオキシ基、デシルオキシ基などである。

 $C_{3-10}$ シクロアルキル基とは単環性又は多環性のシクロアルキル基を示し、例えばシクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロノニル基、シクロデシル基、アダマンタン-1-イル基及びアダマンタン-2-イル基などである。

C<sub>2-9</sub>オキサシクロアルキル基とは、環内の炭素原子の一つが酸素原子に置き換わったシクロアルキル基であり、例えば、オキシラニル基、オキセタニル基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロピラニル基、オキセパニル基、オキソカニル基、オキソナニル基及びオキセカニル基などである。

 $C_{1-5}$ アルキルチオ基とは直鎖状又は分岐鎖状のアルキルチオ基を示し、例えばメチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチルチオ基、イソブテルチオ、ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基などである。

 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ又は二つ置換アミノ基とは、直鎖状又は分岐鎖状のアルキル基が一つ又は二つ置換したアミノ基であり、例えばメチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロ

ピルアミノ基などである。

ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を示す。

また、本発明における医薬上許容される塩とは、例えば硫酸、塩酸、燐酸などの鉱酸との塩、酢酸、シュウ酸、乳酸、酒石酸、フマール酸、マレイン酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸などの有機酸との塩などである。

式[1]の化合物は、以下の一般的製造法  $1 \sim 8$  によって製造することができる。しかし、本発明化合物の製造法は以下の方法に限定されるものではない。以下の反応式中、 $Ar^1$ 、 $Ar^4$ 、 $Ar^5$ 、 $Ar^6$ 、A、Y、D、E、G、I、J、K、 $X^1$ 及びnは前記と同意義であり、 $Y^5$ はカルボニル基を含まないYを示し、 $X^4$ は塩素原子、臭素原子又はヨウ素原子を示し、 $R^4$ はエトキシカルボニル基又はベンジルオキシカルボニル基等の一般的なPミノ基の保護基を示し、 $R^5$ は $C_{1-10}$ のPルキル基を示し、Boc基とはt-ブトキシカルボニル基を示し、\* は光学活性であることを示す。

#### [一般的製造法1]

化合物(1)と化合物(2)を塩基の存在下又は非存在下不活性溶媒中反応し、化合物(3)へ変換後、カルボニル基を不活性溶媒中還元し化合物(4)を合成することができる。化合物(4)とハロゲン化剤又はアルキルスルホニルハライド及びアリールスルホニルハライドなどのスルホニル化剤を塩基の存在下又は非存在下不活性溶媒中反応させ、水酸基を適当な脱離基へ変換した後、ピペラジン誘導体(5)を塩基の存在下又は非存在下不活性溶媒中反応させることによって化合物(6)を合成することができる。続いて化合物(6)のアミノ基の脱保護を行い化合物(7)とした後、化合物(8)を塩基の存在下又は非存在下不活性溶媒中反応させることによって本発明化合物(9)を得ることができる。

ここで塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピ

WO 03/053927 PCT/JP02/13317

リジンなどの有機アミン類、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、又は水素化ナトリウムなどの無機塩基類を示し、還元とは、水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、L-Selectride、K-Selectride などのホウ素系還元剤、水素化アルミニウムリチウム、RedーAl、水素化ジイソブチルアルミニウムなどのアルミニウム系還元剤を用いた酸性、中性又は塩基性条件の還元を示す。ハロゲン化剤とは例えばチオニルクロリド、チオニルブロミド又はホスホリルクロリド等の一般的なアルコールのハロゲン化剤を示す。アルキルスルホニルハライド又はアリールスルホニルハライドなどのスルホニル化剤とは例えばメタンスルホニルクロリド、ベンゼンスルホニルクロリド、トルエンスルホニルクロリド、又はトリフルオロメタンスルホニルクロリド、トルエンスルホニルクロリド、又はトリフルオロメタンスルホニルクロリド等の一般的なアルコールのスルホニル化剤を示す。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

## [一般的製造法2]

$$O=$$
 NBoc  $(1 \ 1)$  Boc  $O=$  NBoc  $(1 \ 2)$  Boc  $O=$  NBoc  $(1 \ 2)$   $O=$  NBoc  $O=$  N

$$X^{4}-(CH_{2})_{n}-Y$$
(8)
 $R^{5}N$ 
 $N-(CH_{2})_{n}-Y$ 
(19)

化合物(10)を不活性溶媒中塩基で処理した後、化合物(11)を反応させ化合物 (12)とした後、不活性溶媒中酸で処理することによって化合物(13)を合成する ことができる。化合物(13)を不活性溶媒中で水素添加して化合物(14)とした後、 化合物(2)と不活性溶媒中で縮合し化合物(15)を合成することができる。化合物

(15)のBoc基を不活性溶媒中で脱保護し、塩基の存在下又は非存在下アルキル化剤と不活性溶媒中反応し、化合物(16)へ変換後、アミノ基を脱保護することによって化合物(17)を合成することができる。化合物(17)のアミド基を不活性溶媒中還元し化合物(18)とした後、化合物(8)を塩基の存在下又は非存在下不活性溶媒中反応させることによって本発明化合物(19)得ることができる。

ここで塩基とは、例えばリチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサメチ ルジシラジド、ソジウムヘキサメチルジシラジド、ポタシウムヘキサメチルジシ ・ラジド等の金属アミド類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の金属水素化物、 トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジンなどの有機アミン類、 炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなどの 無機塩基類である。酸とは、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸及び燐酸等の 無機酸類、pートルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸、蟻 酸等の有機酸類である。水素添加とは、不活性溶媒中、例えばパラジウム炭素、 パラジウムブラック、水酸化パラジウム、二酸化白金、ラネーニッケル等の通常 用いられる金属触媒を用いて水素雰囲気下反応させることである。Boc基等の アミノ基の保護基の脱保護については、PROTECTIVE GROUPS IN ORGANIC SYNTHESIS, THEODORA W. GREENE and PETER G. M. WUTS 著に記載の 方法を用いることができる。アルキル化剤とは例えばヨウ化メチル、ヨウ化エチ ル、1ーブロモプロパン又は2ーブロモプロパン等のハロゲン化アルキル、ジメ チル硫酸、又はジエチル硫酸等の硫酸アルキルを示し、還元とは、例えばジボラ ン等のホウ素系還元剤、水素化アルミニウムリチウム、RedーAl、水素化ジ イソブチルアルミニウム等のアルミニウム系還元剤等を用いた酸性、中性又は塩 基性条件の還元を示す。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノール等のア ルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、トルエン、 ベンゼン等の炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭素系 溶媒、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等であ る。

#### [一般的製造法3]

一般的製造法1又は2で得ることができる化合物(20)を化合物(21)と不活性溶媒中縮合し化合物(22)とし、化合物(22)のアミド基を不活性溶媒中還元することにより本発明化合物(23)を得ることができる。

ここで縮合とは、例えば酸クロリド又は酸ブロミド等の酸ハライド経由のアミド化、クロロ炭酸エチル、クロロ炭酸イソブチル等を用いた混合酸無水物経由のアミド化、又は1-(3,3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、シアノリン酸ジエチル又はカルボニルジイミダゾール等の縮合剤を用いたアミド化を示す。還元とは例えばジボランなどのホウ素系還元剤又は水素化アルミニウムリチウム、Red-A1、水素化ジイソブチルアルミニウムなどのアルミニウム系還元剤等を用いた酸性、中性又は塩基性条件の還元を示す。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホルムアミド、

アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

#### [一般的製造法4]

一般的製造法1又は2で得ることができる化合物(20)を化合物(24)と不活性溶媒中、酸の存在下還元剤で処理することによって、本発明化合物(23)を得ることができる。

ここで酸とは、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸及び燐酸等の無機酸類、p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸、蟻酸、酢酸等の有機酸類である。還元剤とは水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウムなどのホウ素系還元剤である。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

#### [一般的製造法5]

$$Ar^{5}$$
  $Ar^{6}$   $Ar^{6}$ 

一般的製造法1又は2で得ることができる化合物(20)と化合物(25)又は化合物(26)とホルムアルデヒド誘導体を酸の存在下不活性溶媒中反応させることによって本発明化合物(27)又は本発明化合物(28)を得ることができる。

ここでホルムアルデヒド誘導体とは、例えばホルマリン、パラホルムアルデヒド、1,3-ジオキソラン等である。酸とは、例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸及び燐酸等の無機酸類、p-トルエンスルホン酸、メタンスルホン酸、トリフルオロ酢酸、蟻酸、酢酸等の有機酸類である。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

#### [一般的製造法6]

$$HO_2C-(CH_2)_{n-1}-Y^5$$
 $(2 1)$ 
 $R^5N$ 
 $Ar^1$ 
 $(2 9)$ 
 $R^5N$ 
 $Ar^1$ 
 $R^5N$ 
 $R^5N$ 

一般的製造法2で得ることができる化合物(17)と化合物(21)を不活性溶媒中縮合し化合物(29)とし、化合物(29)のアミド基を不活性溶媒中還元することにより本発明化合物(30)を得ることができる。

ここで縮合とは、例えば酸クロリド又は酸ブロミド等の酸ハライド経由のアミド化、クロロ炭酸エチル、クロロ炭酸イソブチル等を用いた混合酸無水物経由のアミド化、又は1-(3,3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド、1,3-ジシクロヘキシルカルボジイミド、ジフェニルホスホリルアジド、シアノリン酸ジエチル又はカルボニルジイミダゾール等の縮合剤を用いたアミド化を示す。還元とは例えばジボランなどのホウ素系還元剤又は水素化アルミニウムリチウム、Red-A1、水素化ジイソブチルアルミニウムなどのアルミニウム系還元剤等を用いた酸性、中性又は塩基性条件の還元を示す。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホルムアミド、

アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

#### [一般的製造法7]

一般的製造法1又は2記載の方法で得ることができる化合物(31)をハロゲン 化剤と不活性溶媒中反応させることによって化合物(32)とし、化合物(32)を環 化させることによって本発明化合物(33)を得ることができる。

ここでハロゲン化剤とは、例えば塩素、臭素、よう素、Nークロロスクシンイミド、Nーブロモスクシンイミド、Nーヨードスクシンイミド等である。環化とは、塩基の存在下又は非存在下、例えばアセトアミド、尿素、チオ尿素、アセトアミジン又はフェニルアミジン等の試薬と反応させることによって複素環を形成することである。塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジンなどの有機アミン類、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、又は水素化ナトリウムなどの無機塩基類、不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホ

ルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

#### [一般的製造法8]

$$R^{5}$$
N A  $Ar^{1}$  N  $C(H_{2})_{n}$   $C(H_{2})_{$ 

(35)

一般的製造法1又は2記載の方法で得ることができる化合物(31)とピロリジンとジメチルホルムアミドジメチルアセタールを不活性溶媒中反応させることによって化合物(34)とし、化合物(34)を環化させることによって本発明化合物(33)又は本発明化合物(35)を得ることができる。

ここで環化とは、塩基の存在下又は非存在下、例えばホルムアミド、ぎ酸アンモニウム、尿素、チオ尿素、グアニジン又はヒドラジン等の試薬と反応させることによって複素環を形成することである。塩基とは、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジンなどの有機アミン類、炭酸カリウム、炭

酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、又は水素化ナトリウムなどの無機塩基類不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノールなどのアルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフランなどのエーテル類、トルエン、ベンゼンなどの炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタンなどのハロゲン化炭素系溶媒、ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

#### [一般的製造法9]

光学活性な本発明化合物(9)、(19)、(23)、(27)(28)、(30)、(33)、 又は(35)は、ラセミ体の本発明化合物(9)、(19)、(23)、(28)、(30)、 (33)、又は(35)自身を酸性キラル分割剤を用いた一般的な光学分割或いはキラ ル固定相を用いたHPLCによる光学分割によって得ることができる。また、光 学活性な化合物(9)は、ラセミ体の合成中間体(6)又は(7)を酸性キラル分割剤或 いはキラル固定相を用いたHPLCによる光学分割後、一般的製造法1記載の方 法によって合成することができる。更に、光学活性な化合物(19)は、ラセミ体 の合成中間体(15)、(16)、(17)又は(18)を酸性キラル分割剤或いはキラル 固定相を用いたHPLCによる光学分割後、一般的製造法2記載の方法によって 合成することができる。光学活性な化合物(23)は、ラセミ体の合成中間体(20) 又は(22)を酸性キラル分割剤或いはキラル固定相を用いたHPLCによる光学 分割後、一般的製造法3又は4記載の方法によって合成することができる。光学 活性な化合物(27)又は(28)は、ラセミ体の合成中間体(20)を酸性キラル分 割剤或いはキラル固定相を用いたHPLCに光学分割後、一般的製造法5記載の 方法によって合成することができる。光学活性な化合物(30)は、ラセミ体の合 成中間体(17)又は(29)を酸性キラル分割剤或いはキラル固定相を用いたHP LCに光学分割後、一般的製造法6記載の方法によって合成することができる。 光学活性な化合物(33)は、ラセミ体の合成中間体(31)又は(32)を酸性キラル 分割剤或いはキラル固定相を用いたHPLCに光学分割後、一般的製造法7又は 8記載の方法によって合成することができる。光学活性な化合物(35)は、ラセ ミ体の合成中間体(31)を酸性キラル分割剤或いはキラル固定相を用いたHPL Cに光学分割後、一般的製造法5記載の方法によって合成することができる。

ここで、酸性キラル分割剤とは(+)又は(-)ージーpートルオイル酒石酸、(+) 又は(-)ージベンゾイル酒石酸、(+)又は(-)ー酒石酸、(+)又は(-)ーマンデル酸、 (+)又は(-)ーしょうのう酸、又は(+)又は(-)ーしょうのうスルホン酸等の光学 活性な有機酸類を示す。

ここでキラル固定相とは、セルロースエステル、セルロースカルバメート、アミロースカルバメート、クラウンエーテル又はポリメタクリレート等の誘導体である。

#### [一般的製造法10]

化合物(1)を不活性溶媒中で不斉還元することによって光学活性なアルコール (36)を得ることができる。化合物(36)を塩基の存在下又は非存在下、不活性溶媒中で処理することによってエポキシ化した後、化合物(2)と不活性溶媒中で反

応させることによって光学活性な化合物(4)を合成することができる。以下、一般的製造法1の化合物(4)から化合物(9)を得る工程と同様に、光学活性な化合物(4)から光学活性な本発明化合物(9)を得ることができる。

ここで不斉還元とは、(R)-5,5-ジフェニル-2-メチル-3,4-プロパノ -1,3,2-オキサザボロリジン、(S)-5,5-ジフェニルー2-メチルー3,4ープロパノー1,3,2ーオキサザボロリジン等のオキサザボロリジン類を不斉補 助基として用いたボランーテトラヒドロフラン錯体による還元、(R)-B-3-ピナニルー9ーボラビシクロ[3.3.1]ノナン、(S)-B-3-ピナニルー9ーボ ラビシクロ[3.3.1]ノナン、(一)ークロロジイソピノカンフェニルボラン、(+) ークロロジイソピノカンフェニルボラン、(R,R)-2,5-ジメチルボロラン、(S, S)-2,5-ジメチルボロラン、(R)-BINAL-H、(S)-BINAL-H等の光学活性金属水素化物を用いた還元、又は光学活性なBINAPールテニウム 錯体等の光学活性な金属触媒を用いた不斉水素化反応等である。塩基とは、例え ばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン等の有機アミン類、 炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水素 化ナトリウム等の無機塩基類、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムヘキサ メチルジシラジド、ソジウムヘキサメチルジシラジド、ポタシウムヘキサメチル ジシラジド等の金属アミド類、水素化ナトリウム、水素化カリウム等の金属水素 化物である。不活性溶媒とは、例えばメタノール、エタノール等のアルコール類、 ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン等のエーテル類、トルエン、ベンゼン等 の炭化水素類、クロロホルム、ジクロロメタン等のハロゲン化炭素系溶媒、ジメ ・チルホルムアミド、アセトニトリル、水又はこれらの混合溶媒等である。

## [一般的製造法11]

$$^{1}R^{5}N$$
 $^{1}N$ 
 $^{*}N$ 
 $^{*}N$ 
 $^{*}N$ 
 $^{N+}N$ 
 $^{*}N$ 
 $^{*}N$ 

## (7) 光学活性体

(39) 光学活性体

一般的製造法10で得ることができる光学活性な化合物(7)から、一般的製造法3の工程と同様に、光学活性な本発明化合物(39)を得ることができる。

## [一般的製造法12]

## (7) 光学活性体

(39) 光学活性体

一般的製造法10で得ることができる光学活性な化合物(7)から、一般的製造法4の工程と同様に、光学活性な本発明化合物(39)を得ることができる。

### [一般的製造法13]

(40) 光学活性体

$$R^5N$$
 $A$ 
 $*$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $CH_2)_2$ 
 $Ar_6$ 
 $Ar_6$ 

一般的製造法10で得ることができる光学活性な化合物(7)から、一般的製造法4の工程と同様に、光学活性な本発明化合物(40)又は本発明化合物(41)を得ることができる。

## [一般的製造法14]

一般的製造法10記載の方法で得ることができる化合物(42)から一般的製造法7の工程と同様に、光学活性な本発明化合物(44)を得ることができる。

#### [一般的製造法15]

(45) 光学活性体

一般的製造法10記載の方法で得ることができる化合物(42)から一般的製造法8の工程と同様に、光学活性な本発明化合物(44)又は(46)を得ることができる。

本発明に係る化合物は、経口又は非経口的に投与することができる。その投与 剤型は錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、粉剤、トローチ剤、軟膏剤、クリーム 剤、乳剤、懸濁剤、坐剤、注射剤等であり、いずれも慣用の製剤技術(例えば、 第14改正日本薬局方に規定する方法等)によって製造することができる。これ らの投与剤型は、患者の症状、年齢及び治療の目的に応じて適宜選択することが できる。各種剤型の製剤の製造においては、常用の賦形剤(例えば、結晶セルロー ス、デンプン、乳糖、マンニトール等)、結合剤(例えば、ヒドロキシプロピルセ ルロース、ポリビニルピロリドン等)、滑沢剤(例えば、ステアリン酸マグネシウム、タルク等)、崩壊剤(例えば、カルボキシメチルセルロースカルシウム等)などを用いることができる。

本発明に係る化合物の投与量は、成人を治療する場合で1日1~2000mgであり、これを1日1回又は数回に分けて投与する。この投与量は、患者の年齢、体重及び症状によって適宜増減することができる。

#### 発明を実施するための最良の形態

次に、実施例により本発明をさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの実施 例に限定されるものではない。

#### 実施例1

1-[2-(4-7) + 2 - (4-7) + 2

(1)2-クロロー4'-フルオロアセトフェノン8.6gと1-エトキシカルボニルピペラジン16.0gをクロロホルム60m1に溶解し、3時間加熱還流した。室温まで冷却後、反応溶液を減圧下濃縮し、濃アンモニア水溶液を加え、エーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し粗の1-エトキシカルボニルー4-[2-(4-フルオロフェニル)-2-オキソエチル]ピペラジンを得た。ここで得た粗の1-エトキシカルボニルー4-[2-(4-フルオロフェニル)-2-オキソエチル]ピペラジンをエタノール80m1に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム2.0gと5%水酸化カリウム水溶液1滴を溶解した水10m1を加え、50℃で1時間加熱した。反応溶液を減圧下濃縮後、水を加えエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮した。残渣に4m塩化水素/酢酸エチル溶液を加え、減圧下濃縮し、得られた固体をエーテルにて洗浄することで1-エトキシカルボニルー4-[2-(4-フルオロフェニル)-2-ヒドロキシエチル]ピペラジン塩酸塩18.0gを得た。

- (2)1-エトキシカルボニルー4-[2-(4-7)ルオロフェニル)-2-ヒドロキシエチル]ピペラジン塩酸塩10.0gにベンゼン30 m 1、塩化チオニル3.3 m 1 を加え、50  $\mathbb C$  で 10 分間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、25 %アンモニア水溶液と水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、1-エトキシカルボニルー4-[2-クロロー2-(4-7ルオロフェニル)エチル]ピペラジン10.0gを得た。
- (3)1-xトキシカルボニルー4ー[2-Dロロー2-(4-7)ルオロフェニル) エチル]ピペラジン1 0.0 gをベンゼン5 0 m 1 に溶解し、1-(4)プロルピペラジン二塩酸塩 1 2.1 g、ジイソプロピルエチルアミン 2 1.3 m 1 を加え、 6 5  $^{\circ}$  にて 6 時間攪拌した。反応溶液に飽和重曹水を加え、エーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、油状の1-エトキシカルボニルー4ー[2-(4-7)ルオロフェニル)ー2-(4-(4-7)プロピルピペラジノ)エチル]ピペラジン 9.6 gを得た。
- (4)1-xトキシカルボニルー4ー[2-(4-7)ルオロフェニル)ー2ー(4ーイソプロピルピペラジノ)エチル]ピペラジン6.2gをエタノール15m1に溶解し、水酸化カリウム6.2gを加え、1時間加熱還流した。室温まで冷却後、水を加え酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、粗の1ー[2-(4-7)ルオロフェニル)ー2ー(4ーイソプロピルピペラジノ)エチル]ピペラジン5.7gを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例 2

1-[2-(4-7) + 2 - (4-7) + 2

(1)実施例1の(4)で得た1ー[2ー(4ーフルオロフェニル)ー2ー(4ーイソプロピルピペラジノ)エチル]ピペラジン0.33gをジメチルホルムアミド5m1に溶解し、2ー(3ーブロモプロペニル)ビフェニル0.33g及びジイソプロピルエ

チルアミン 0.19 g を加え室温で 2 時間撹拌した。反応溶液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックス NH、ヘキサン:酢酸エチル= 1:1)にて精製し、油状の 1-[2-(4-7)/2] ロフェニル) -2-(4-7)/2 ロピルピペラジノ)エチル] -4-(3-ビフェニル-2-7)/2 ロアリル)ピペラジン 0.15 g を得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例3

(1)実施例1の(4)で得た1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]ピペラジン0.67gを塩化メチレン5m1に溶解し、2'-(3-オキソプロピル)ビフェニルー4ーカルボニトリル0.57g、酢酸0.66g及びソジウムトリアセトキシボロヒドリド0.51gを加え室温で30分間撹拌した。 反応溶液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=1:1)にて精製し、油状の1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(4'-シアノビフェニル-2-イル)プロピル]ピペラジン0.75gを得た。

3 1

#### 実施例4

た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例5

1-[2-(4-7) + 2 - (4-7) + 2 - (4-7) + 2 - (4-7) + 2 - (4-7) + 2 - (2-3) + 2

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例6

1-[2-(4-7) + 2 - (4-7) + 2

(1)実施例 2 と同様にして得た 1-[2-(4-7) + 7] ロフェニル) -2-(4-7) イソプロピルピペラジノ) エチル] -4-[3-(2-x) + 2] ルボニル -4-[3-(2-x) + 2] ルボニル -4-[3-(2-x) + 2]

フェニルチアゾールー5ーイル)プロピル]ピペラジン 0.14gをエタノール 5m1に溶解し、1M水酸化ナトリウム水溶液 0.28m1 を加え 5時間加熱還流 した。反応溶液を室温まで冷却した後、4M塩化水素/1,4 -ジオキサン溶液 3m1 を加え一晩攪拌した。反応溶液を滅圧下濃縮し、残渣に 1M水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、油状の1-[2-(4-7)ルオロフェニル)-2-(4-7ソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(4-7)エニルチアゾール-5-イル)プロピル]ピペラジン 90mgを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例7

 酸エチル=4:1)にて精製し、油状の1-[2-(4-7)ルオロフェニル)-2-(4-7)プロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(2-1) ロードロキシメチルー4ーフェニルチアゾールー5-(4)プロピル]ピペラジン 0.11gを得た。

(2)1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(2-ヒドロキシメチル-4-フェニルチアゾール-5-イル)プロピル]ピペラジン 0.10 g をエタノール 4 m 1 に溶解し、 4 M塩化水素/1,4-ジオキサン溶液 1 m 1 を加えた。反応溶液を減圧下濃縮した後、残渣を酢酸エチル/メタノールで結晶化させた。結晶を濾取後酢酸エチルにて洗浄することで、1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(2-ヒドロキシメチル-4-フェニルチアゾール-5-イル)プロピル]ピペラジン四塩酸塩 <math>0.11 g を得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例8

 3 5

ピペラジン 0.5 0 gをエタノール 5 m 1 に溶解した。この溶液にグアニジン塩酸 塩91mgと水酸化カリウム54mgのエタノール溶液5m1を濾過しながら加 えた。反応溶液を室温で3日間攪拌した後、9時間加熱還流した。反応溶液を室 温まで冷却した後、飽和重曹水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩 水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下 濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、 ヘキサン: 酢酸エチル=3:1) にて精製し、油状の1-[2-(4-フルオロフェ (2 - 1) - 2 - (4 - 4 - 4 - 1) ロピルピペラジノ(3 - 1) - 4 - [3 - 1] - 4 - [3 - 1]-フェニルピリミジン-5-イル)プロピル]ピペラジン 0.20gを得た。

(3)1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]ー4ー[3-(2-アミノー4-フェニルピリミジン-5-イル)プロピル]ピ ペラジン 0.20gをエタノール4m1に溶解し、4M塩化水素/1,4ージオキ サン溶液1mlを加えた。反応溶液を減圧下濃縮した後、残渣を酢酸エチル/メ タノールで結晶化させた。結晶を濾取後酢酸エチルにて洗浄することで、1-[2 -(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(2-アミノー4-フェニルピリミジン-5-イル)プロピル]ピペラジン五 塩酸塩0.19gを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例9

1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチ ル]-4-[3-(4-フェニルピリミジン-5-イル)プロピル]ピペラジン五塩酸 塩(表1中の化合物93)の合成

(1)実施例 8の(1)で得た 1-[2-(4-7)] で (4-7) で (4-7ロピルピペラジノ)エチル]ー4ー(4ーベンゾイルー5ーピロリジンー1ーイル ペントー4ーエニル)ピペラジン0.50gにギ酸アンモニウム0.55g、ホルム アミド5m1及び水0.1m1を加え、180℃で2時間攪拌した。反応溶液を室 温まで冷却した後、飽和重曹水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩 水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下 濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、

ヘキサン: 酢酸エチル=4:1) にて精製し、油状の1-[2-(4-7)ルオロフェニル)-2-(4-7)プロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(4-7)エニルピリミジン-5-7ル)プロピル]ピペラジン 0.16 gを得た。

(2)1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(4-フェニルピリミジン-5-イル)プロピル]ピペラジン 0.16gをエタノール4m1に溶解し、4M塩化水素/1,4-ジオキサン溶液 1m1を加えた。反応溶液を減圧下濃縮した後、残渣を酢酸エチル/メタノールで結晶化させた。結晶を濾取後酢酸エチルにて洗浄することで、1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(4-フェニルピリミジン-5-イル)プロピル]ピペラジン五塩酸塩 0.15gを得た。本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。実施例10

(4-7)ルオロフェニル) -2-(4-7)プロピルピペラジノ)エチル] -4-[3-7) -(2-7) -(2-7) -(2-7) -(3-7) -

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例11

1,4-ジオキサン溶液 1 m 1 を加えた。反応溶液を減圧下濃縮した後、残渣を酢酸エチル/メタノールで結晶化させた。結晶を濾取後酢酸エチルにて洗浄することで、<math>1-[2-(4-7)/2] - 2-(4-7)/2 ロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(3-1)/2] - 2-(4-7)/2 コープロピルピペラジン四塩酸塩 0.10 g を得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。

## 実施例12

(1)実施例1の(5)までの工程と同様にして得た1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[3-(2-アセチルフェニル)プロピオニル]ピペラジン 0.55gに25%臭化水素/酢酸溶液 1.3 m 1 及びクロロホルム5 m 1 を加え1 0分間攪拌した。この溶液に、臭素 0.21 gのクロロホルム溶液(2 m 1)を滴下した。反応溶液を室温で 1 時間攪拌した後減圧下濃縮した。残渣をエタノール 1 0 m 1 に溶解し、チオ尿素 0.25 g を加え 3 0分間加熱還流した。反応溶液を室温まで冷却した後、飽和重曹水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックス N H、ヘキサン:酢酸エチル=1:1)にて精製し、油状の 1-[2-(4-フ) オコフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-{3-[2-(2-アミノチアゾール-4-イル)フェニル]プロピオニル}ピペラジン 0.44 g を得た。

(2) 1-[2-(4-7)(2-7)(4-7)(2-4-7)(2-4-7)(2-4-7)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4)(2-4-4-4)(2-4-

キサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、油状の1-[2-(4-7)ルコフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-{3-[2-(2-アミノチアゾール-4-イル)フェニル]プロピル} ピペラジン 0.22gを得た。

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例13

(3) 1-[2-(4-7)(4-7)(2-2)] - 2-(4-7)(2-2)(2-2) - 2-2 - 2-

## 実施例14

(1) ジイソプロピルアミン48.3m1をテトラヒドロフラン200m1に溶解し、0℃で2.5Mノルマルブチルリチウム/ヘキサン溶液137m1を滴下した。反応溶液にパラフルオロフェニル酢酸25.2gのテトラヒドロフラン溶液100m1を滴下し、ヘキサメチルりん酸トリアミド(HMPA)28.4m1を加え室温に昇温して30分攪拌した。反応溶液を0℃まで冷却し1-t-ブトキシカルボニルー4ーピペリドン32.5gのテトラヒドロフラン溶液100m1を滴下し、室温に昇温して3時間攪拌した。反応溶液に水を加え酢酸エチルで抽出した。水層に硫酸水素カリウムを加えて酸性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、濾液を減圧下濃縮した。残渣にエーテルを加えて室温で攪拌した。析出した結晶を濾取後エーテルで洗浄して、粉末の1-t-ブトキシカルボニルー4-[カルボキシー(4-フルオロフェニル)メチル]ー4ーヒドロキシピペリジン30.0gを得た。

- (2)1-t-7トキシカルボニルー4-[カルボキシー(4-7ルオロフェニル)メチル]-4-ヒドロキシピペリジン30.0gをクロロホルム60 m 1 に懸濁させ、0 ℃で濃硫酸60 m 1 を滴下した。反応溶液を3 時間加熱還流した後、0 ℃まで冷却し4 M 水酸化ナトリウム水溶液400 m 1、1,4-ジオキサン200 m 1、及びジーt-ブチルジカルボネート22.2gを加えた。室温で30分攪拌した後、反応溶液に硫酸水素カリウムを加えて酸性とし、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、濾液を減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(ワコーゲルC200、クロロホルム:メタノール=10:1)にて精製し、油状の 1-t-ブトキシカルボニルー4-[カルボキシー(4-7ルオロフェニル)メチル]-3,6-ジヒドロー2 Hーピリジン28.3gを得た。
  - (3)1-t-ブトキシカルボニルー4-[カルボキシー(4-フルオロフェニル)メチル]-3,6-ジヒドロー2 H-ピリジン2 8.3 gをメタノール3 0 0 m 1 に溶解し、水酸化パラジウム/炭素2.8 0 gを加えて、水素雰囲気下室温で2 日間攪拌した。セライト濾過にて触媒を濾別し、濾液を減圧下濃縮して粗の1-t-ブトキシカルボニルー4-[カルボキシー(4-フルオロフェニル)メチル]ピペリジン2 8.0 gを得た。
  - (4) 1-t- ブトキシカルボニルー 4- [カルボキシー(4- フルオロフェニル) メチル]ピペリジン 9.2 g をジメチルホルムアミド 1 0 0 m 1 に溶解し、1- ベンジルオキシカルボニルピペラジン 6.6 g、1- (3,3- ジメチルアミノプロピル) -3- エチルカルボジイミド塩酸塩 6.3 g、1- ヒドロキシベンゾトリアゾール 1 水和物 6.3 g 及びトリエチルアミン 4.5 m 1 を加え室温で 3 時間撹拌した。反応溶液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、油状の 1- ベンジルオキシカルボニルー 4- [2- (1- t- ブトキシカルボニルピペリジン 4- イル) 2- (4- フルオロフェニル)アセチル] ピペラジン 11.0 g を得た。
    - (5)1 -ベンジルオキシカルボニル-4 -[2 -(1 t ブトキシカルボニル

ピペリジンー4ーイル)ー2ー(4ーフルオロフェニル)アセチル]ピペラジン10.6gをメタノール100mlに溶解し、4M塩化水素/1,4ージオキサン溶液50mlを加え、室温で1時間撹拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残渣に酢酸エチルを加え1M水酸化ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド100mlに溶解し、2-ヨードプロパン2.95ml及び炭酸カリウム8.1gを加え室温で一晩撹拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=4:1)にて精製し、油状の1-ベンジルオキシカルボニルー4-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(1-イソプロピルピペリジン-4-イル)アセチルピペラジン6.2gを得た。

(6)1-ベンジルオキシカルボニル-4-[2-(4-7)ルオロフェニル)-2-(1-7)プロピルピペリジン-4-7ル)アセチルピペラジン6.1 gをメタノール60 m 1 に溶解し、水酸化パラジウム/炭素0.60 gを加え水素雰囲気下室温で一晩撹拌した。セライトろ過により触媒をろ別し、ろ液を減圧下濃縮して油状の2-(4-7)ルオロフェニル)-2-(1-7)プロピルピペリジン-4-7ル)-1-2ペラジン-1-7ルエタノン4.8 gを得た。

(7)2-(4-7)ルオロフェニル)-2-(1-7)プロピルピペリジン-4-7ル)-1-ピペラジン-1-7ルエタノン0.30 gをジメチルホルムアミド 5 m 1 に溶解し、3-ピフェニル-2-7ルプロピオン酸0.22 g、1-(3,3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボジイミド塩酸塩0.20 g、1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物0.20 g及びトリエチルアミン0.14 m 1 を加え室温で3時間撹拌した。反応溶液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=2:1)にて精製し、油状の3-ピフェニル=21、にて精製し、油状の3-ピフェニル=21、にてオリプロピルピペリジン=21、アセチル]ピペラジン=21、プロパン

-1-オン0.30gを得た。

- (8)  $3- \forall 7$  エニルー 2- (4-7)ルー 1- (4-[2-(4-7)] プローインプロピルピペリジンー 4- (1)アセチル] ピペラジンー 1- (1- (1)) プロパンー 1- (1- (1)) フロパンー 1- (1- (1)) フロパンー 1- (1- (1)) フロパンー 1- (1- (1)) の 1- (

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。 実施例15

(1)実施例 140(6)で得た 2-(4-7)ルオロフェニル) -2-(1-7)プロピルピペリジン-4-7ル) -1-ピペラジン-1-7ルエタノン4.1 gをテトラヒドロフラン40 m 1 に溶解し、水素化リチウムアルミニウム0.45 gを加え、30 分間加熱還流した。室温まで冷却し25 %アンモニア水5 m 1 加え、生じた沈殿をセライトろ過によりろ別した。ろ液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、クロロホルム:メタノール=50:1)にて精製し、油状の1-[2-(4-7)ルオロフェニル) -2-(1-7)

プロピルピペリジンー4ーイル)エチル]ピペラジン3.4gを得た。

- (2) 1 [2 (4 7) N + 1 7] + 2 (1 7) 2 -

- - (2)1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(1-イソプロピルピペリジンー

4-イル)エチル]ピペラジン三塩酸塩0.50gに2-アセチル-4'フルオロビ フェニル 0.2 7 g、濃塩酸 0.1 m 1、1,3 - ジオキソラン 3 m 1 及びジエチレ ングリコール5m1を加え、150℃で30分間攪拌した。反応溶液を室温まで 冷却した後トルエンを加え、飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無 水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチ ル=10:1及びワコーゲルC200、クロロホルム:メタノール=20:1) にて精製し、油状の1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペリジンー4ーイル)エチル]ー4ー[3ー(4'ーフルオロビフェニルー2ーイル)ー 3-オキソプロピル]ピペラジン80mgを得た。

(3)1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペリジンー4-イル)エチル]-4-[3-(4'-フルオロビフェニル-2-イル)-3-オキソ プロピル]ピペラジン80mgをエタノール4m1に溶解し、4M塩化水素/ 1,4-ジオキサン溶液1m1を加えた。反応溶液を減圧下濃縮した後、残渣を酢 酸エチル/メタノールで結晶化させた。結晶を濾取後酢酸エチルにて洗浄するこ とで、1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(1-イソプロピルピペリジン-4 ーイル)エチル]ー4ー[3ー(4'ーフルオロビフェニルー2ーイル)ー3ーオキソプ ロピル]ピペラジン三塩酸塩を75mg得た。

#### 実施例17

1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[4,4-ビス-(4-フルオロフェニル)-4-カルボキシブチル]ピ ペラジン四塩酸塩(表1中の化合物104)の合成

(1)実施例2と同様にして得た1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[4,4-ビス-(4-フルオロフェニル) -4-メトキシカルボニルブチル]ピペラジン0.50gを濃塩酸20m1に溶解 し一晩加熱還流した。反応溶液を減圧下濃縮し、1-[2-(4-フルオロフェニ ル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[4,4-ビス-(4-フ ルオロフェニル)ー4ーカルボキシブチル]ピペラジン四塩酸塩0.44gを得た。 本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。

実施例18

1-[2-(4-7)(4-7)(4-7)(4-7)(4-7)(4-7)(1-2)(4-7)(1-2)(1-4-1)(1-4

4 6

(1)実施例17で得た1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[4,4-ビス-(4-フルオロフェニル)-4-、カルボキシブチル]ピペラジン0.20gを塩化チオニル5m1に溶解しジメチルホルムアミドを0.1m1加え80℃で2時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残渣をテトラヒドロフラン5m1に溶解し濃アンモニア水5m1を加え室温で2時間攪拌した。反応溶液に酢酸エチルを加え飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムにて乾燥した。乾燥剤を濾別した後、減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロマトレックスNH、ヘキサン:酢酸エチル=1:1)にて精製し、油状の1-[2-(4-フルオロフェニル)-2-(4-イソプロピルピペラジノ)エチル]-4-[4,4-ビス-(4-フルオロフェニル)-4-カルバモイルブチル]ピペラジンを80mg得た。

(2) 1-[2-(4-7)(2-2)] - 2-(4-7)(2-2) - 2-(4-7)(2-2) - 2-(4-7)(2-2) - 2-(4-7)(2-2) - 2-(4-7)(2-2) - 2-(4-7)(2-2) - 2-(4-2)(2

本化合物及び同様にして得た化合物の構造と物性データを表1に示した。

表1<sup>\*1</sup>

8	1	iPr	N	MeO (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	175-177* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
9	2	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	182-185 <sup>* 2</sup>	AcOEt:MeOH
10	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	171-173 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
11	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	171-173 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
12	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F	197–199* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
13	1	iPr	N	$(CH_2)_3$ — $CF_3$	183-186 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
14	1	iPr	N	$(CH_2)_3$ — $OCF_3$	172-174 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
15	2	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — ———————————————————————————————————	175–177 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
16	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	192-195* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH

17	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — Me Me Me	177-179* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
18	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — Me N Me	194-197 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
19	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — ———————————————————————————————————		AcOEt:MeOH
20	1	iPr	<b>N</b>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — ———————————————————————————————————	168-170* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
21	3	iPr	N	$(CH_2)_3$ — $CN$	178-180 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
22	4	iPr	N	$(CH_2)_3$ $-CONH_2$	202-205 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
23	1	iPr	<b>N</b>	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — NO <sub>2</sub>	183-185 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
24	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F	169–171 * <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
25	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F—F	170-172* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH

26	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F	208-211 * <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
27	1	iPr ,	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F	181-184 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
28	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F	182-185 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
29	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	211-213 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
30	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	227-229 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
31	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	219-221 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
32	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	229-231 * <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
33	14	iPr	CH	F (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	226-228 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
34	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — F	221-223 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH

<del> </del>	<b>,</b>					
35	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	218-220* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
. 36	14	iPr	СН	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub>	221-223 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
37	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	233-237 <sup>*2</sup> (decomposed)	AcOEt:MeOH
38	2	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> —	193-196* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
39	2	iPr	N	CH <sub>2</sub> —	182-185 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
40	2	iPr	N	CH <sub>2</sub>	193-195 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
41	1	iPr	N	O-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	170-173 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
42	2	iPr	N	O CH <sub>2</sub>	200-204 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
43	2	iPr	N	O (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —	173-176* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH

			,			
44	16	iPr	СН	O (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —	195–199* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
45	2	iPr	N	O (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	169-173 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
46	13	iPr	N	O (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> — F	166-170* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
47	16	iPr	СН	$O$ $(CH_2)_2$ $F$	188-192* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
48	2	iPr	N	-CH <sub>2</sub> -NH	182-184 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
49	2	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —NH	178–181 <sup>* 2</sup>	AcOEt:MeOH
50	1	iPr	N	—(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	173-176* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
51	1	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> )	182-185 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
52	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — O—	217-220* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH

53	1	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —O—	213-215 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
54	1	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> (CH <sub>2</sub> )	232–235 <sup>* 2</sup>	AcOEt:MeOH
55	<b>1</b>	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	amorphous * 4	
56	, <b>1</b>	įPr	N	(CH <sub>2</sub> )3	175-177* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
57	1	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	225-228 <sup>*2</sup> (decomposed)	AcOEt:MeOH
58	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> — O—	220-225 <sup>*2</sup> (decomposed)	AcOEt:MeOH
59	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -	240-245 <sup>*2</sup> (decomposed)	AcOEt:MeOH
60	12	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> NH <sub>2</sub>	212-215 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
61	2	Ме	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —CH=C	182-184* <sup>3</sup>	EtOH

62	2	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —CH=C—F	200-203*2	AcOEt:MeOH
63	2	iPr	. N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-(F)	198-202 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
64	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-(-)-F	161-164 <sup>*3</sup>	EtOH
65	2	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-(-)-CI F	187-190 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
66	2	iPr	Ν	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-\bigcrup-OMe	172-174 <sup>* 2</sup>	AcOEt:MeOH
67	2	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —CH=C—C—CF <sub>3</sub>	173-175 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
68	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-(-)-OCF <sub>3</sub>	212-215 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
69	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-(-)CONH <sub>2</sub>	196-199 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
70	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH=C-F	182-184 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH

P						
71	1	iPr	N	— (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —CH=C——F	203-207 <sup>*2</sup> (decomposed)	AcOEt:MeOH
72	2	Ме	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH-\(\bigc\)	181–182 <sup>*3</sup>	EtOH
73	2	iPr	N	-(CH2)2-CH2-CH-F	170-173 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
74	2	iPr	. <b>N</b>	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH- F	amorphous * <sup>5</sup>	
75	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH-\bigcup_F	148-150* <sup>3</sup>	EtOH
76	1	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH-\bigcombox -OMe	169-172* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
77	1	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -CH <sub>2</sub> -CH-\bigcomMe	174-176* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
78	1	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH	177–181 * <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
79	13	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> -C-CH-⟨ )	, 105–107* <sup>3</sup>	EtOH

80	16	iPr	СН	O —(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> —C—CH—	179-182* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
81	6	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	194-197* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
82	2	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — HO N	179-182 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
83	7	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — HO N	185-188 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
84	10	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — H <sub>2</sub> N	205-208 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
85	5	iPr	N	H <sub>2</sub> NOC S N	193-196* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
86	10	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	187-191* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
87	2	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	amorphous*6	
88	11	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — HO N	amorphous* <sup>7</sup>	

89	2	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — Me N	188-192 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
90	1	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	220-230 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
91	8	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	202-206* <sup>2</sup>	AcOEt:MeOH
92	11	iPr	N	HO (CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — N N H	205–209 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
93	9	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> —	180-183 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
94	8	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> — N—N H <sub>2</sub> N	166–170 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
95		iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> O	155-157 <sup>*3</sup>	EtOH
96	3	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -N	179-181* <sup>3</sup>	EtOH
97	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub> -N	110-112 <sup>*3</sup>	EtOH

98		iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	174-176* <sup>3</sup>	EtOH
99	1	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	212-216 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
100	2	iPr	N	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> C	194-197 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
101	15	iPr	СН	—(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> C	>225 *2 (decomposed)	AcOEt:MeOH
102	2	iPr	. <b>N</b>	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CONMe <sub>2</sub>	113-116 <sup>*3</sup>	EtOH
103	2	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> Me	104-106* <sup>3</sup>	EtOH
104	17	iPr	N	F (CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> H	amorphous*8	
105	18	iPr	N	F —(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> CONH <sub>2</sub>	amorphous*9	
106	2	iPr	N	-(CH2)2 $M e O2C$	105-107* <sup>3</sup>	EţOH

107	17	iPr	N	$-(CH_2)_2$ $+O_2C$	amorphous.* 10	
108	18	iPr	N	$-(CH_2)_2$ $H_2NOC$	amorphous * <sup>11</sup>	(
109	5	iPr	N	(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> — H <sub>2</sub> NOC N	190-193 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
110	2	iPr	N	(C H <sub>2</sub> ) <sub>4</sub>	201-204 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH
111	<b>2</b>	iPr	N	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> N	180-183 <sup>*2</sup>	AcOEt:MeOH

\*1:表1中の表記について

iPr=Isopropyl。MeOH=メタノール。EtOH=エタノール。AcOEt=酢酸エチル

\*2: 塩酸塩

\*3:マレイン酸塩

\*4:化合物55 <sup>1</sup>H-NMR(300MHz,CDCl3) 1.02(d,6H,J=6.2Hz) 1.42-1.55(m,2H)

1.94-2.83(m,23H) 3.49(t,3H, J=6.4Hz) 6.92-7.01(m,2H)

7.10-7.46(m,11H,) 7.79-7.88(m,2H)

ESIMS(Positive) 579(M+H)<sup>+</sup>

\*5:化合物74 <sup>1</sup>H-NMR(300MHz,CDCl3) 1.01(d,6H,J=7.5Hz) 1.40(m,2H)

1.98(m,2H) 2.10-2.90(m,21H) 3.53(t,1H,J=7.2Hz) 3.86(t,1H,J=7.8Hz) 6.80-7.03(m,8H) 7.10-7.24(m,4H)

ESIMS(Positive) 579(M+H)<sup>+</sup>

\*6: 化合物87 <sup>1</sup>H-NMR(300MHz,CDCl3) 1.02(d,6H,J=6.4Hz) 1.70-1.88(m,2H)

2.30-3.05(m,24H) 3.59(t,1H,J=7.0Hz) 6.92-7.68(m,9H)

ESIMS(Positive) 535(M+H)<sup>+</sup>

\*7:化合物88 <sup>1</sup>H-NMR(300MHz,CDCl3) 1.02(d,6H,J=6.4Hz) 1.72-1.82(m,2H)

2.25-2.93(m,23H) 3.54(t,1H,J=6.4Hz) 6.97(t,2H,J=8.7Hz)

7.15-7.38(m,7H) 8.97(brs,1H) 10.17(brs,1H)

ESIMS(Positive) 579(M+H)<sup>+</sup>

4.56(m,1H) 7.18(m,4H) 7.30(m,6H) 7.40(m,2H) 10.34(brs,1H)

11.68(brs,1H)

ESIMS(Positive) 623(M+H)<sup>+</sup>

\*9:化合物105 <sup>1</sup>H-NMR(300MHz,CDCl3) 1.00(d,6H,J=7.5Hz) 1.26(m,2H)

2.2-2.7(m,22H) 2.38(m,2H) 2.82(dd,1H,J=11.0,5.0Hz)

3.52(t,1H,J=5.0Hz) 5.38(brs,1H) 6.00(brs,1H) 6.9-7.1(m,5H) 7.18(m,2H) 7.2-7.3(m,5H)

ESIMS(Positive) 622(M+H)<sup>+</sup>

\* 10: 化合物107 <sup>1</sup>H-NMR(300MHz,DMSO-d6) 1.20(m,8H) 2.16(m,1H)

2.36(m,2H) 2.62(m,1H) 3.0-3.7(m,18H) 4.10(m,1H)

4.46(m,1H) 7.10(m,4H) 7.2-7.4(m,8H)

ESIMS(Positive) 601(M+H)<sup>+</sup>

2.98(dd,1H,J=11.0,5.0Hz) 3.48(t,1H,J=5.0Hz) 5.18(brs,1H) 5.50(brs,1H) 6.9-7.3(m,12H)

ESIMS(Positive) 600(M+H)<sup>+</sup>

## 試験例[MC4受容体結合実験]

MC4受容体結合実験はPharmacology & Toxicology、79、161-165、1996 に掲 載された方法に従って行った。ヒトMC4受容体をHEK-293細胞に発現さ せたヒトMC4受容体発現細胞膜はバイオリンクス社より購入した。細胞膜を2 mMエチレンジアミン4酢酸、10mM塩化カルシウム及び100μMフェニル メチルスルフォニルフルオリドを含む50mMトリス塩酸緩衝液(pH7.4)で ホモジナイズした。ホモジネートを48,000×gで20分間、4℃にて遠心分 離した。遠心分離により得られた沈査を同緩衝液で再ホモジナイズし、ホモジネー トを48,000×gで20分間、4℃にて遠心分離した。この操作を2度繰り返 した。沈査をタンパク質濃度100μg/m1となるように2mMエチレンジア ミン4酢酸、10mΜ塩化カルシウム、100μMフェニルメチルスルフォニル フルオリド及び0.1%ウシ血清アルブミンを含む50mMトリス塩酸緩衝液 (pH7.4) に懸濁し、粗膜標品として結合実験に用いた。粗膜標品(0.25 m 1、 $25 \mu$  gタンパク)を[ $^{125}$ I]N  $1 e^4 - D - P h e^7 - \alpha - M S H (最終濃$ 度0.2 n M)と25℃で120分間反応させた。反応終了後、反応液をレセプター 結合実験用セルハーバスターを用い、0.5%ウシ血清を含む50mMトリス塩酸 緩衝液(pH7.4)に2時間浸したGF/Cガラス繊維濾紙上に吸引濾過した。 濾紙上の放射活性を $\gamma$ カウンターにて測定した。 $1 \mu M O N 1 e^4 - D - P h e^7$  $-\alpha - MSH$ 存在下における結合量を非特異的結合とし、 $1\mu M ON 1 e^4 - D$ - Phe<sup>7</sup>-α-MSH非存在下の結合である総結合から非特異的結合を差し引 いたものを特異的結合とした。被検薬は100%DMSO溶液に溶解し、[125I]N 1 e  $^4$  - D - P h e  $^7$  -  $\alpha$  - M S H と 同時に 膜標品に添加した。  $10^{-9} \sim 10^{-5}$ 濃度での抑制曲線から  $IC_{50}$ 値を算出した。その結果、例えば、表 1 中の化合物 86は162nMを示した。

## 産業上の利用可能性

本発明化合物は、MC4受容体アンタゴニスト作用を有し、うつ症又は不安神 経症治療薬として有用である。

### 請求の範囲

## 1. 式

$$R^1-N$$

$$A$$

$$-N$$

$$N-(CH_2)_n$$

$$Y$$

 ${$  {式中、n は  $1\sim 8$  の整数を示し、 $R^1$  は水素原子又は $C_{1-10}$  アルキル基を示し、A は C H 又は窒素原子を示し、A  $r^1$  はフェニル基、又は $C_{1-10}$  アルキル基、 $C_{1-10}$  アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$  アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の  $1\sim 3$  個で置換されたフェニル基を示し、

# Yは式Y<sup>1</sup>-Y<sup>2</sup>-Ar<sup>2</sup>

[式中、Y¹-Y²は単結合、酸素原子、C(=O)、CH=CH、C(=O)-N(R²) 又はN(R²)-C(=O)(式中、R²は水素原子又は $C_{1-10}$ アルキル基を示す。)を示し、Ar²はフタルイミド-1-イル基、ジベンゾフラニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{2-9}$ オキサシクロアルキル基、 $C_{2-9}$ ラクタム-1-イル基、1H-キナゾリン-2,4-ジオン-1-イル基、又は下記式

$$-\sqrt{\bigcup_{\mathbf{G}}^{\mathbf{D}}\mathbf{E}}^{\mathbf{X}^{1}}$$

〔式中、D、E及びGは同一又は相異なってCH又は窒素原子を示し、 $X^1$ は水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、水酸基、アミノ基、カルバモイル基、 $C_{1-5}$ アルキルチオ基又はフェニル基を示し、Ar  $^3$ はフェニル基、ナフチル基、フェノキシ基、「 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルキル基、アミノ基、 $C_{1-5}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、

トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意 に選択された基の1~3個で置換されたフェニル基、ナフチル基若しくはフェノ キシ基、又は下記式

(式中、L、M及びPは同一又は相異なってCH、NH、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を示し、 $X^2$ は水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、水酸基、アミノ基、カルバモイル基、 $C_{1-5}$ アルキルチオ基又はフェニル基を示す。)で表される基を示す。〕で表される基又は下記式

$$\frac{1-J}{0} \times X^{1}$$

$$Ar^{4}$$

(式中、I、J及びKは同一又は相異なってCH、NH、窒素原子、酸素原子又は硫黄原子を示し、 $X^1$ は前記と同意義であり、A r  $^4$ はフェニル基又は $C_{1-10}$  アルキル基、 $C_{1-10}$  アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-5}$  アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基の $1\sim3$  個で置換されたフェニル基を示す。)で表される基を示す。]で表される基又は下記式

$$Y^3-Y^4$$
 $Ar^6$ 

「式中、 $Y^3-Y^4$ は $CH_2-C(R^a)$ 〔式中、 $R^a$ は水素原子、式 $CO_2R^b$ 又は式 $CON(R^b)R^c$ (式中、 $R^b$ 及び $R^c$ は同一又は相異なって水素原子又は $C_{1-10}$ アルキル基を示す。)で表される基を示す。〕、CH=C又はC(=O)-CHを示し、

 $Ar^5$ 及び $Ar^6$ は同一又は相異なってフェニル基、「 $C_{1-10}$ アルキル基、  $C_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、 アミノ基、 $C_{1-5}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基、又は隣接の炭

6 4

PCT/JP02/13317

$$(R^d)_o$$
  $(R^e)_p$ 

素原子と一緒になって下記式

**WO** 03/053927

(式中、R  $^{\rm d}$ 及びR  $^{\rm e}$ は、それぞれ水素原子、C  $_{1-10}$ アルキル基、C  $_{1-10}$ アルコキシ基、アラルキルオキシ基、水酸基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、C  $_{1-5}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基から任意に選択された基を示す。)で表される基を形成する基を示し、R  $^{\rm e}$ は前記と同意義であり、o 及び p は、それぞれ  $1\sim3$  の整数である。〕で表される基である。〕で表される目の変換である。〕で表される基である。〕で表される目の変換である。

2.  $Ar^2$ がフタルイミドー1ーイル基、ジベンゾフラニル基、 $C_{3-10}$ シクロアルキル基、 $C_{2-9}$ オキサシクロアルキル基、 $C_{2-9}$ ラクタムー1ーイル基、1Hーキナゾリンー 2 , 4 ージオンー 1 ーイル基、又は下記式

•

(式中、A r  $^3$  及びA r  $^4$  は前記と同意義であり、R  $^3$  は水素原子、 $C_{1-10}$  アルキル基、水酸基、アミノ基、カルバモイル基、 $C_{1-5}$  アルキルチオ基又はフェニル基を示し、X  $^3$  は水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-10}$  アルキル基又は $C_{1-10}$  アルコキシ基を示す。)で表される基のいずれかである請求の範囲 1 記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

3. Yが式Y<sup>1</sup>-Y<sup>2</sup>-Ar<sup>2</sup>で表される基であり、Ar<sup>2</sup>が下記式

$$X^3$$

$$Ar^3$$

(式中、X³及びAr³は前記と同意義である。)で表される基である請求の範囲 2記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

4. nが  $1\sim 4$  の整数であり、 $R^1$ が  $C_{1-4}$  アルキル基であり、A  $r^1$ が  $1\sim 3$  個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、 $Y^1-Y^2$  が単結合、C(=O) 又はC H=C H であり、A  $r^2$  が下記式

で表される基であり、 $Ar^3$ がフェニル基、ナフチル基、フェノキシ基又は「 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基である請求の範囲3記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

5. nが  $1\sim3$  の整数であり、 $R^1$ が  $C_{1-4}$  アルキル基であり、A  $r^1$ が  $1\sim3$  個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、 $Y^1-Y^2$  が C  $H_2-C$   $H_2$  又はC H=C H であり、A  $r^2$  が下記式

$$X^3$$

$$Ar^3$$

で表される基であり、 $Ar^3$ がフェニル基、ナフチル基、フェノキシ基又は「 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基である請求の範囲3記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

6. nが  $2\sim 5$  の整数であり、 $R^1$ が  $C_{1-4}$  アルキル基であり、A  $r^1$  が  $1\sim 3$  個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、 $Y^1-Y^2$  は単結合であり、A  $r^2$  が下記式

で表される基であり、 $Ar^3$ がフェニル基、ナフチル基、フェノキシ基又は「 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、 $C_{1-6}$ アルキル基が一つ若しくは二つ置換したアミノ基、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基、シアノ基、カルバモイル基及びフェニル基」から任意に選択された基の $1\sim3$ 個で置換されたフェニル基である)で表される基である請求の範囲3記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

7. nが1~3の整数であり、 $R^1 が C_{1-4}$  アルキル基であり、 $A r^1 が 1$  から 3個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、 $Y^1-Y^2$  がC (= O) であり、 $A r^2$  が下記式

$$X^3$$

$$Ar^3$$

で表される基であり、 $Ar^3$ がフェニル基又は $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換されたフェニル基である請求の範囲3記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

8. n が 3 であり、A が窒素原子であり、 $R^1$  が  $C_{1-4}$  アルキル基であり、A  $r^1$  が 1 ~ 3 個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、 $Y^1$   $-Y^2$  は単結合であり、A  $r^2$  が下記式

で表される基のいずれかであり、 $Ar^4$ がフェニル基であり、 $R^3$ が水素原子、 $C_{1-10}$ アルキル基、水酸基、アミノ基、カルバモイル基、 $C_{1-5}$ アルキルチオ基又はフェニル基である請求の範囲 3 記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

9 nが4であり、 $R^1$ が $C_{1-4}$ アルキル基であり、Aが窒素原子であり、A  $r^1$ が  $1 \sim 3$  個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、Yが式 $Y^1-Y^2-A$   $r^2$ で表される基であり、 $Y^1-Y^2$ が単結合であり、A  $r^2$ が $C_{3-10}$ シクロアルキル基である請求の範囲 2 記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

10. nが3であり、 $R^1$ が $C_{1-4}$ アルキル基であり、Aが窒素原子であり、A  $r^1$ が  $1 \sim 3$  個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、Y が式  $Y^1-Y^2-A$   $r^2$ で表される基であり、 $Y^1-Y^2$ がC(=O)であり、A  $r^2$ が  $C_{3-10}$ シクロアルキル基である請求の範囲 2 記載のピペラジン誘導体又はその 医薬上許容される塩。

11. nが1~3の整数であり、 $R^1$ が $C_{1-4}$ アルキル基であり、Aが窒素原子であり、A  $r^1$ が1~3個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、Y が下記式

$$Ar^5$$

$$Ar^6$$

で表される基であり、 $Y^3 - Y^4$ が $CH_2 - CH$ 又はCH = Cであり、 $Ar^5$ 及び

 $Ar^6$ が同一又は相異なってフェニル基又は「 $C_{1-10}$ アルキル基、 $C_{1-10}$ アルコキシ基、Nロゲン原子、トリフルオロメチル基、トリフルオロメトキシ基及びカルバモイル基」から任意に選択された基の $1\sim3$  個で置換されたフェニル基である請求の範囲1記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

6 9

PCT/JP02/13317

12. nが2であり、 $R^1$ が $C_{1-4}$ アルキル基であり、Aが窒素原子であり、A  $r^1$ が1~3個のハロゲン原子で置換されたフェニル基であり、Y が下記式

$$Ar^5$$

$$Ar^6$$

**WO** 03/053927

で表される基であり、 $Y^3-Y^4$ がC(=O)-CHであり、 $Ar^5$ 及び $Ar^6$ が同一又は相異なってフェニル基又は $1\sim3$ 個のハロゲン原子で置換されたフェニル基である請求の範囲1記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される塩。

- 13. 請求の範囲1~12記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される 塩のMC4受容体アンタゴニストとしての利用。
- 14. 請求の範囲1~12記載のピペラジン誘導体又はその医薬上許容される 塩を有効成分とする不安神経症又はうつ症治療薬。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

· · · ·	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
	Cl <sup>7</sup> C07D209/48, 211/26, 231/12		
	42, 261/08, 263/32, 277/40, 27		•
	18, A61K31/496, 31/517, A61P3/ o International Patent Classification (IPC) or to both national Patent Classification (IPC) or to both nations.		J
According t	o international Patent Classification (IPC) of to both in		
B. FIELD	S SEARCHED		
	ocumentation searched (classification system followed		
	Cl <sup>7</sup> C07D209/48, 211/26, 231/12		•
	42, 261/08, 263/32, 277/40, 27	·	•
313/	18, A61K31/496, 31/517, A61P3/	704, 25/22, 25/24, 43/00	)
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched
Tipotronio d	ata haga aggested desire the internal and the		
	ata base consulted during the international search (nam US, REGISTRY (STN)	ie of data base and, where practicable, sea	ren terms usea)
CALL	OD, KEGIDIKI (DIN)		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	opropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 02/00259 A1 (TAISHO PHARM	1. CO., LTD.),	1-12,14
,	03 January, 2002 (03.01.02),		,
	& AU 2001066342 A		
A	WO 96/05185 A1 (MITSUBISHI C	CHEM. CORP.),	1-12,14
	22 February, 1996 (22.02.96),		
	& CA 2197172 A & EP		
	& CN 1164856 A & JP	10-508826 A	
- n	TIN OICO NO INNETTATATE TECNET		1 10 14
A	EP 310268 A2 (AMERICAN HOME	PRODUCTS CORP.),	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89),		1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA	8806798 A	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB	8806798 A 2210366 A	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA	8806798 A 2210366 A	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB	8806798 A 2210366 A	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB	8806798 A 2210366 A	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB	8806798 A 2210366 A	1-12,14
A	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB	8806798 A 2210366 A	1-12,14
	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP	8806798 A 2210366 A 1-121281 A	1-12,14
	05 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB	8806798 A 2210366 A	1-12,14
× Further	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents:	8806798 A 2210366 A 1-121281 A  See patent family annex.  "T" later document published after the integral	ernational filing date or
× Further  * Special  "A" docume	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	8806798 A 2210366 A 1-121281 A  See patent family annex.  "T" later document published after the integriority date and not in conflict with the	rnational filing date or ne application but cited to
* Special "A" docume conside	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be
* Special  "A" docume conside  "E" earlier of	os April, 1989 (05.04.89),  & US 4826844 A	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered.	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention claimed invention red to involve an inventive
* Special  "A" docume conside  "E" earlier of date  "L" docume	os April, 1989 (05.04.89),  & US 4826844 A	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone.	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive
* Special  "A" docume conside  "E" earlier of date  "L" docume cited to special	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be chaimed invention cannot be to when the document is
* Special  "A" docume conside  "E" earlier of date  "L" docume cited to special	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention claimed invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be chaimed invention cannot be when the document is documents, such
* Special  * Special  *A" docume conside  *E" earlier of date  *L" docume cited to special  *O" docume means  *P" docume	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other tent published prior to the international filing date but later	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art
* Special  * Special  "A" docume conside  "E" earlier of date  "L" docume cited to special  "O" docume means  "P" docume than the	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later expriority date claimed	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent in the considered to the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the combination being obvious to a person do	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
* Special "A" docume conside "E" earlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	os April, 1989 (05.04.89),  & US 4826844 A	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a persor "&" document member of the same patent in the patent in the principle of the same patent in the principl	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
* Special "A" docume conside "E" earlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later expriority date claimed	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent in the considered to the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the same patent in the combination being obvious to a person document member of the combination being obvious to a person do	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
* Special "A" docume conside "E" earlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the	os April, 1989 (05.04.89),  & US 4826844 A	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered with the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive sterp combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent in the manner of the same patent in the manner of the same patent in the mailing of the international search 18 March, 2003 (18.)	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
* Special "A" docume conside "E" earlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the Date of the a 0 4 M  Name and m	O5 April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & & ZA & AU 8822155 A & & GB & CA 1301757 A & JP  er documents are listed in the continuation of Box C.  categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later expriority date claimed arch, 2003 (04.03.03)  ailing address of the ISA/	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und "X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a persor "&" document member of the same patent in the patent in the principle of the same patent in the principl	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
* Special "A" docume conside "E" earlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the Date of the a 0 4 M  Name and m	os April, 1989 (05.04.89),  & US 4826844 A & ZA  & AU 8822155 A & GB  & CA 1301757 A & JP  The description of the international filing date but later expriority date claimed arch, 2003 (04.03.03)	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered with the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive sterp combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent in the manner of the same patent in the manner of the same patent in the mailing of the international search 18 March, 2003 (18.)	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family
* Special "A" docume conside "E" earlier of date "L" docume cited to special "O" docume means "P" docume than the Date of the a 0 4 M  Name and m	os April, 1989 (05.04.89), & US 4826844 A & & ZA & AU 8822155 A & GB & CA 1301757 A & JP  The derivative of cited documents:  and defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing and which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or other the published prior to the international filing date but later a priority date claimed arch, 2003 (04.03.03)  The see Patent Office	See patent family annex.  "T" later document published after the interpriority date and not in conflict with the understand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered with the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive sterp combined with one or more other such combination being obvious to a person document member of the same patent in the manner of the same patent in the manner of the same patent in the mailing of the international search 18 March, 2003 (18.)	ernational filing date or ne application but cited to erlying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such a skilled in the art family

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
A	WO 00/35878 A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 22 June, 2000 (22.06.00), & AU 200031231 A & BR 9916185 A & EP 1140838 A1 & JP 2002-532473 A	1-12,14
A	WO 99/55695 A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.), 04 November, 1999 (04.11.99), & AU 9939670 A & US 6066637 A & EP 1073651 A1 & CN 1307573 A & JP 2002-513016 A	1-12,14
A	WO 97/28140 A1 (FABRE MEDICAMENT SA PIERRE), 07 August, 1997 (07.08.97), & FR 2744448 A & AU 9716070 A & EP 886636 A1 & BR 9707261 A & CN 1212690 A & NZ 331221 A & JP 2000-504004 A	1-12,14
A	EP 479546 A2 (JOHN WYETH & BROTHER LTD.),  08 April, 1992 (08.04.92),  & GB 2248616 A	1-12,14

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This in	ternational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
_	Claims Nos.: 13  because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  invention as set forth in claim 13 is relevant to method for treatment the human body by therapy.
2.	Claims Nos.:  because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
inis in	ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remar	k on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  No protest accompanied the payment of additional search fees.

### A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> C07D209/48, 211/26, 231/12, 233/70, 233/84, 239/26, 239/42, 261/08, 263/32, 277/40, 277/56, 295/12, 295/14, C07D307/91, 313/18, A61K31/496, 31/517, A61P3/04, 25/22, 25/24, 43/00

### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> C07D209/48, 211/26, 231/12, 233/70, 233/84, 239/26, 239/42, 261/08, 263/32, 277/40, 277/56, 295/12, 295/14, C07D307/91, 313/18, A61K31/496, 31/517, A61P3/04, 25/22, 25/24, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS, REGISTRY (STN)

C.	関連する	と認め	られる文献
	,, -, -		- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

	こと 記められる 人 飲	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
PX	WO 02/00259 A1 (TAISHO PHARM. CO., LTD.) 2002.01.03 &	1-12, 14
	AU 2001066342 A	
A	WO 96/05185 A1 (MITSUBISHI CHEM. CORP.) 1996.02.22 &	1-12, 14
	CA 2197172 A & EP 777660 A1 & CN 1164856 A & JP 10-508826 A	
A	EP 310268 A2 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.) 1989.04.05 &	1-12, 14
	US 4826844 A & ZA 8806798 A & AU 8822155 A & GB 2210366 A &	1 12, 11
	CA 1301757 A & JP 1-121281 A	

#### x C欄の続きにも文献が列挙されている。

#### パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO 00/35878 A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.) 2000.06.22 & AU 200031231 A & BR 9916185 A & EP 1140838 A1 & JP 2002-532473 A	1-12, 14
A	WO 99/55695 A1 (AMERICAN HOME PRODUCTS CORP.) 1999.11.04 & AU 9939670 A & US 6066637 A & EP 1073651 A1 & CN 1307573 A & JP 2002-513016 A	1-12, 14
A	WO 97/28140 A1 (FABRE MEDICAMENT SA PIERRE) 1997.08.07 & FR 2744448 A & AU 9716070 A & EP 886636 A1 & BR 9707261 A & CN 1212690 A & NZ 331221 A & JP 2000-504004 A	1-12, 14
A	EP 479546 A2 (JOHN WYETH & BROTHER LTD.) 1992.04.08 & GB 2248616 A & AU 9184883 A & CA 2052619 A & PT 99134 A & US 5177078 A & NZ 240049 A	1-12, 14
	·	
•		
•		

第 I 欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第 1 ページの 2 の続き)
法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。
1. x 請求の範囲 13 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
つまり、 善求の範囲13に記載された黎明は、人体の沙魔はよったの思士法はよっ
請求の範囲13に記載された発明は、人体の治療による処置方法に該当する。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
•
ullet
3.
従って記載されていない。
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
$oldsymbol{\iota}$
•
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
の範囲について作成した。
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追
加調査手数料の納付を求めなかった。
3.   出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
13 00 00 0 1 C DC 0 HB 21 00 0 MC DA A C LEDY D LC 0
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意
□加調査子数料の共成の中立でに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。